EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(2) Anmeldenummer: 80102417.5

22 Anmeldetag: 05.05.80

(5) Int. Cl.3: **A 01 N 37/22**, A 01 N 43/00, A 01 N 47/20, A 01 N 47/30, A 01 N 53/00, C 07 C 103/38, C 07 C 103/50, C 07 C 103/60, C 07 C 103/737, C 07 C 125/065, C 07 C 125/067

30 Priorität: 19.05.79 DE 2920435

(7) Anmelder: BASF Aktiengesellschaft, Carl-Bosch-Strasse 38, D-6700 Ludwigshafen (DE)

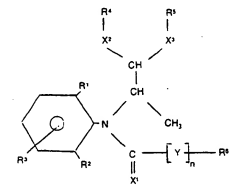
(3) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 10.12.80 Patentblatt 80/25 Erfinder: Ammermann, Eberhard, Dr., Sachsenstrasse 3, D-6700 Ludwigshafen (DE)
Erfinder: Zeeh, Bernd, Dr., Thorwaldsenstrasse 5, D-6700 Ludwigshafen (DE)
Erfinder: Thym, Sabine, Dr., Hasenhain 20, D-6900 Heldelberg-Dossenheim (DE)
Erfinder: Plath, Peter, Dr., Berner Weg 24, D-6700 Ludwigshafen (DE)
Erfinder: Rentzea, Costin, Dr., Neuenhelmer Landstrasse 72, D-6900 Heidelberg (DE)
Erfinder: Eicken, Karl, Dr., Waldstrasse 63, D-6706 Wachenhelm (DE)
Erfinder: Goetz, Norbert, Dr., Schoefferstrasse 25,

Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI LU

D-6520 Worms (DE) Erfinder: Pommer, Ernst-Heinrich, Dr., Berliner Platz 7, D-6703 Limburgerhof (DE)

2-Aminopropanalacetale, deren Herstellung, sie enthaltende Fungizide, deren Herstellung und Verfahren zur Bekämpfung von Pilzen.

Die vorliegende Erfindung betrifft 2-(N-Ary-, N-acyl)--aminopropanalacetale der allgemeinen Formel I



RI C1-C4-Alkyl,

R2 Wasserstoff, Halogen, C1-C4-Alkyl oder C1-C4-Alkoxy,

R³ Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₄-Alkyl,

R4 und R5 unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6gliedrigen heterocyclischen Ringes sind,

Re einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-, Heteroaryl- oder Azolylalkylrest mit Ausnahme des Chlormethylrestes und des Acetylmethylrestes bedeutet und für den Fall, dass n = 1
ist, Re zusätzlich zu den oben genannten Bedeutungen
einen gegebenenfalls substituierten Alkinyl-, Arylalkyl- oder Heteroarylalkylrest bedeutet und

R' Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe bedeutet, Fungizide, die diese Verbindungen enthalten, Verfahren zu

ihrer Herstellung und Anwendung.

worin

X1, X2 und X3 unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel,

Y Sauerstoff, Schwefel oder NR*,

n 0 oder 1,

ACTORUM AG

BEZELORMUNG GEÄNDERT

2-Aminopropanalacetale, Verfahren zu ihrer Herstellung, ihre Anwendung als Fungizide und Verfahren zur Herstellung von substituierten Anilinen

-1 -

- Die vorliegende Erfindung betrifft neue 2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetale, Verfahren zu ihrer Herstellung,
 ihre Anwendung als Fungizide und Verfahren zur Herstellung
 von substituierten Anilinen.
- Es ist bekannt, daß N-Trichlormethylthiotetrahydrophthalimid ein gutes Fungizid zur Bekämpfung von pilzlichen
 Pflanzenkrankheiten, insbesondere zur Bekämpfung des falschen Mehltaus der Reben ist. (Chemical Week 1972, June 21,
 S. 63). Seine Wirkung ist jedoch gegen andere Phycomyceten,
 z.B. Phytophthora infestans bei Tomaten oder Kartoffeln
 nicht befriedigend. Es ist ferner bekannt, daß substituierte
 Chloracetanilide, die eine 1,3-Dioxolan-2-yl-methylgruppe

tragen, eine herbizide Wirkung haben (DE-OS 2 405 510).

20 Es wurde nun gefunden, daß neue 2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetale der Formel I

 x^{1} , x^{2} und x^{3} unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel, Y Sauerstoff, Schwefel oder NR⁷, 5 n O oder 1, R^1 C_1 - C_4 -Alkyl, R^2 Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Alkoxy, R^3 Wasserstoff, Halogen oder C_1 - C_4 -Alkyl, R^4 und R^5 unabhängig voneinander gegebenenfalls sub-10 stituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes sind, R^6 einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Al-15 kenyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-, Heteroaryloder Azolylalkylrest mit Ausnahme des Chlormethylrestes und des Acetylmethylrestes bedeutet und für den Fall, daß n = 1 ist, R^6 zusätzlich zu den oben genannten Bedeutungen einen gegebenenfalls substi-20 tuierten Alkinyl-, Aryl-, Arylalkyl- oder Heteroarylalkylrest bedeutet und R⁷ Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe bedeutet, starke fungizide Eigenschaften aufweisen.

In der Formel I steht R¹ für einen C₁-C₄-Alkylrest, beispielsweise Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl oder Butyl. R² steht für Wasserstoff, für Halogen, z.B. Fluor, Chlor oder Brom, für eine C₁-C₄-Alkylgruppe, z.B. Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl, oder für einen C₁-C₄-Alkoxyrest, beispielsweise Methoxy, Ethoxy, Propoxy oder Butoxy. R³ steht für Wasserstoff, Halogen, z.B. Fluor, Chlor oder Brom, oder für einen C₁-C₄-Alkylrest beispielsweise, Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl oder tert.-Butyl. R⁴ und R⁵ stehen vorzugsweise für gegebenenfalls substituierte unverzweigte oder verzweigte Alkyl-

reste mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, beispielsweise Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl oder iso-Butyl, oder für gegebenenfalls substituierte Arylalkylreste, beispielsweise Benzyl oder 2-Phenylethyl-1.

5

10

R⁴ und R⁵ stehen insbesondere auch für eine Alkylengruppe mit 2 oder 3 Kohlenstoffatomen, die gegebenenfalls durch Aryl, beispielsweise Phenyl, oder durch Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, beispielsweise Methyl, Ethyl oder Propyl, substituiert sein können.

 $R^{\hat{b}}$ steht beispielsweise für einen gegebenenfalls substituierten Alkylrest, der beispielsweise unverzweigt ist und 1 bis 20 Kohlenstoffatome enthält, z.B. Methyl, Ethyl, n-Butyl, n-Decyl oder n-Heptadecyl, oder verzweigt ist und 15 3 bis 15 Kohlenstoffatome enthält, beispielsweise Isopropyl, tert.-Butyl, 2-Methylbutyl-1 oder 2-Ethylhexyl-1. R^b steht beispielsweise auch für einen geradkettigen oder verzweigten Alkenylrest mit 2 bis 15 Kohlenstoffatomen beispielsweise Vinyl, Propen-1-yl, 2-Methylpropen-1-yl, 20 Hexen-1-yl oder Undecen-3-yl oder beispielsweise für einen cyclischen Alkyl- oder Alkenylrest mit 3 bis 10 Ringkohlenstoffatomen beispielsweise für Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclohexyl oder Cyclohexen-2-yl, ferner beispielsweise für 25 einen gegebenenfalls substituierten Heteroarylrest mit 5 bis 6 Ringatomen und 1 bis 3, insbesondere 1 bis 2 Heteroatomen im Ring, die gleich oder verschieden sein können und vorzugsweise Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel sind, wie beispielsweise in einem Furan-, Thiophen-, Isoxazol- oder Pyridinrest. Außerdem steht R⁶ bevorzugt für 30 einen gegebenenfalls substituierten Azolylalkylrest mit 1 bis 2 Kohlenstoffatomen im Alkylteil und beispielsweise Pyrazolyl, Imidazolyl oder Triazolyl als Azolylrest. Für den Fall, daß n = 1 ist, steht R^6 zusätzlich auch für 35 einen gegebenenfalls substituierten Alkinylrest mit 3 bis

6 Kohlenstoffatomen beispielsweise für Propin-2-yl-1 oder 1,1-Dimethyl-propin-2-yl-1.

Außerdem steht dann R⁶ bevorzugt für einen gegebenenfalls substituierten Arylrest wie beispielsweise für einen Phenyl- oder Naphthylrest oder für einen gegebenenfalls substituierten Arylalkyl- oder Heteroarylalkylrest mit 1 bis 2 Kohlenstoffatomen im Arylteil bzw. mit 5 bis 6 Ringatomen im Heteroarylteil, von denen 1 bis 3, insbesondere 1 und 2, Heteroatome wie Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel sein können, wie beispielsweise in einem Thiophen-, Isoxazol- oder Pyridinring.

Als bevorzugte Substituenten der oben erläuterten für R⁶ 15 stehenden Reste seien beispielsweise genannt: Halogen, insbesondere Fluor, Chlor oder Brom; Nitro; ein geradkettiger Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen; ein verzweigter oder cyclischer Alkylrest mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen; ein Alkoxy-, Alkoxyalkoxy- oder Alkylthiorest mit 1 bis 20 8 Kohlenstoffatomen, beispielsweise eine Methoxy-, Äthoxyoder Isopropoxygruppe oder eine Methylthio-, Äthylthiooder n-Butylthiogruppe; ein Halogenalkyl-, Halogenalkoxy-, Halogenalkylthio- oder Halogenalkylsulfonylrest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen und bis zu 9 Halogenatomen, insbeson-25 dere Fluor oder Chlor, bei-spielsweise ein Trichlormethyl-, Trifluormethyl- oder Tetrafluoräthoxyrest; eine Formyl-, Cyano- oder Thiocyanatogruppe; ein Alkoxycarbonyl-, Alkoxysulfonyl-, Alkylcarbonyl-, Alkylcarbamoyl-, Amino-, Acylamino- oder ein Alkylaminosulfonylrest mit 2 30 bis 10 Kohlenstoffatomen, beispielsweise ein Methoxycarbonyl-, Acetyl-, Propionyl-, N,N-Dimethylcarbamoyl- oder ein Butyrylaminorest; ein Alkylamino-, Dialkylamino-, oder ein Azolylrest, beispielsweise ein Methylamino-, Diäthylamino-, Pyrazolyl-, Imidazolyl- oder ein Triazolylrest; 35 ein gegebenenfalls substituierter Phenyl- oder Phenylcar-

bonylrest mit 6 bis 11 Kohlenstoffatomen; ein gegebenenfalls insbesondere in der 4-Stellung substituierter Aryloxy- oder Arylalkyloxyrest, beispielsweise ein 4-Chlorphenoxy- oder ein 2,4-Dichlorphenoxyrest; ein gegebenenfalls
substituierter Arylthio, Arylsulfinyl- oder ein Arylsulfonylrest. R⁷ steht für Wasserstoff oder einen Alkyl- oder
Alkoxyrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen.

Die neuen 2-(N-Aryl-, N-acyl-)amino-propanalacetale besitzen im Kohlenstoffatom 2 des Propanals ein Asymmetriezentrum und je nach der Beschaffenheit von R⁶ weitere Asymmetriezentren. Mit üblichen Methoden können die optisch reinen Enantiomeren bzw. die Diastereomeren erhalten werden. Die vorliegende Erfindung umfaßt auch diese Verbindungen. Als Fungizide kann man sowohl die reinen Enantiomeren bzw. die einheitlichen Diastereomeren verwenden wie auch die bei der Synthese üblicherweise anfallenden Gemische.

Die für die Herstellung der neuen Verbindungen benötigten Aniline der Formel II,

35

In der R¹, R², R³, R⁴, R⁵, X² und X³ die oben erläuterten Bedeutungen haben, sind teilweise bekannt. So würde von M. Chastrette (Ann. Chim. (Paris) 7, 643-668 (1962)) die Synthese von 2-(N-2'-Methylphenyl)-aminopropanaldiethylacetal beschrieben (ibd. S. 654, Tabelle II, 4. Zeile) durch Umsetzung von 2-Brompropanaldiethylacetal mit 2-Methylanilin (ibd. S. 656, 657; Ausbeute 24 %) oder durch Reaktion von Methylmagnesiumjodid mit N-Phenyliminoglyoxyldiethylacetal (ibd. S. 658; Ausbeute 72 %).

10

Ferner ist ein Teil der als Ausgangsstoffe benutzten Aniline der Formel II Gegenstand der DE-OS 2 802 211. Dort wird ein Anilin mit cyclischer Acetalstruktur beschrieben, und zwar das 2-(N-2-Methyl-6-ethylphenyl)-aminopropanalethylenglykolacetal.

Es wurde nun gefunden, daß man die Aniline der Formel XII

20

15

25

worin R^1 , R^2 , R^3 , X^2 und X^3 die oben erläuterten Bedeutungen haben und R^9 und R^{10} unabhängig voneinander für gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste stehen, vorteilhaft erhält, wenn man ein Methylglyoxalacetal der Formel XIII

35

20

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & X^2-R^9 \\
C & CH & XIII
\end{array}$$

mit einem Anilin der Formel XIV

$$10 \qquad \qquad \underset{R^3}{\underbrace{ \qquad \qquad }}_{R^2}^{R^1} NH_2 \qquad \qquad XIV$$

umsetzt und die als Umsetzungsprodukt erhaltene Schiff'sche
Base hydriert, z.B. mit komplexen Hydriden oder auf katalytischem Wege.

In der Formel XII stehen R⁹ und R¹⁰ vorzugsweise für gegebenenfalls substituierte unverzweigte oder verzweigte Alkylreste mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, beispielsweise Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl oder iso-Butyl, oder für gegebenenfalls substituierte Arylalkylreste, beispielsweise den Benzyl- oder den 2-Phenylethyl-1-Rest.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren wird die Entstehung anorganischer Salze vermieden, die als Nebenprodukte in großen Mengen bei der bekannten Umsetzung von -Halogen-propanalacetalen mit Anilinen durch Umsetzung des entstehenden Halogenwasserstoffs mit anorganischen Hilfsbasen entstehen. Außerdem ist das neue Verfahren einfacher durchzuführen, da auf absolut trockene Reaktionsbedingungen, wie sie die bekannte Grignardreaktion erfordert, verzichtet werden kann. Daher ist das erfindungsgemäße Verfahren umweltfreundlicher und einfacher als die bekannten Verfahren.

Ein weiterer Vorteil des neuen Verfahrens 1st, daß es nach folgender Arbeitsweise möglich ist, die Aniline der Formel XII in größerem Maßstab als im Labormaßstab herzustellen:

5

15

 Herstellung der Schiffschen Base der allgemeinen Formel XV

durch Erhitzen der Reaktionsmischung am Rückfluß und Wasserauskreisung und

2. anschließende Hydrierung.

Der erste Reaktionsschritt - die Herstellung der Schiff'schen Base - wird beispielsweise so durchgeführt, daß man
l Mol des Anilins der Formel XIV mit 0,9 bis 1,5 Mol des
Methylglyoxalacetals der Formel XIII in einem Lösungsmittel gegebenenfalls unter Zusatz eines Katalysators
umsetzt und die Reaktion bei einer Temperatur von 40 bis
200°C, vorzugsweise von 50 bis 120°C, drucklos oder unter
Druck, kontinuierlich oder diskontinuierlich durchführt.
Zweckmäßig verwendet man unter den Reaktionsbedingungen
inerte Lösungsmittel. Als Lösungsmittel kommen z.B. in
Frage:

30

35

Aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Benzol, Toluol, Athylbenzol, o-, m-, p-Xylol, Isopropylbenzol, Methylnaphthalin; aliphatische oder cycloaliphatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Heptan, Pinan, Nonan, Benzinfraktionen innerhalb eines Siedepunktintervalls von 70 bis 190°C, Cyclohexan, Methyl-

BNSDOCID: <EP__0019745A1_1_>

10

15

cyclohexan, Dekalin, Hexan, Ligroin, 2,2,4-Trimethylpentan, 2,2,3-Trimethylpentan, 2,3,3-Trimethylpentan, Octan; und entsprechende Gemische. Zweckmäßig verwendet man das Lösungsmittel in einer Menge von 150 bis 10 000 Gewichtsprozent, vorzugsweise von 300 bis 600 Gewichtsprozent, bezogen auf Ausgangsstoff XIV.

Die Umsetzung kann wie folgt durchgeführt werden: Ein Gemisch der Ausgangsstoffe XIII, XIV und das Lösungsmittel werden während 2 bis 15 Stunden bei der Reaktionstemperatur gehalten. Vorteilhaft kann man das entstehende Wasser noch während der Reaktion kontinuierlich, z.B. durch azeotrope Destillation, mit einem geeigneten Lösungsmittel, wie Cyclohexan, entfernen. Dann kann die Schiff'sche Base aus dem Gemisch in üblicher Weise, z.B. durch fraktionierte Destillation, abgetrennt und mit der isolierten, gereinigten Schiff'schen Base der zweite Schritt der Umsetzung durchgeführt werden. Diese Arbeitsweise wird man aber in der Regel schon aus wirtschaftlichen Gründen nicht wählen, sondern vorteilhaft nach der Herstellung der Schiff'schen 20 Base das Lösungsmittel abdestillieren, ein für die Hydrierung geeignetes Lösungsmittel zusetzen und die Hydrierung bei der Reaktionstemperatur durchführen.

Für die Hydrierung eignen sich sowohl die Reduktion mit 25 komplexen Hydriden wie NaBH_{μ} oder LiAlH_{μ} als auch die katalytische Hydrierung.

Die Reduktion mit Natriumborhydrid wird im allgemeinen so durchgeführt, daß man in einem Lösungsmittel die Schiff'-30 schen Basen mit 0,2 Mol bis 1 Mol, vorzugsweise 0,25 bis 0,5 Mol, Natriumborhydrid pro Mol Schiff'sche Base bei einer Temperatur zwischen -20 und +20°C drucklos oder unter Druck, kontinuierlich oder diskontinuierlich umsetzt.

Bei der katalytischen Hydrierung werden dem Reaktionsgemisch am Anfang und im Verlauf der Umsetzung solche Mengen an Wasserstoff zugeführt, daß sich bei der Umsetzungstemperatur stets ein entsprechender Reaktionsdruck, zweckmäßig zwischen 150 und 300 bar, einstellt. Die Umsetzung wird im allgemeinen bei einer Temperatur von 20 bis 200°C, vorzugsweise von 25 bis 160°C, diskontinuierlich oder kontinuierlich durchgeführt. Zur entsprechenden Druckeinstellung können auch inerte Gase wie Stickstoff verwendet werden.

Geeignete Lösungsmittel für beide Verfahrensvarianten sind solche, die unter den Reaktionsbedingungen inert sind, wie Alkanole und Cycloalkanole z.B. n-Butanol, Isobutanol, tert.-Butanol, Glykol, Glycerin, n-Propanol, Isopropanol, Amylalkohol, Cyclohexanol, 2-Methyl-4-pentanol, Athylen-glykolmonoäthyläther, 2-Athylhexanol, Methylglykol und insbesondere Athanol, Methanol; cyclische Ather wie Tetrahydrofuran oder Dioxan. Es kommen auch die schon für den ersten Reaktionsschritt genannten Lösungsmittel in Betracht. Bevorzugt werden die für den ersten Reaktionsschritt genannten Lösungsmittelmengen verwendet.

Zur katalytischen Hydrierung wird der Katalysator in der
Regel in einer Menge von 5 bis 30 Gewichtsprozent, bezogen auf die Schiff'sche Base, verwendet. Er kann im Gemisch mit einem für die Umsetzung geeigneten Trägermaterial, z.B. Siliciumdioxid, zur Anwendung gelangen,
wobei zweckmäßig die Menge des Katalysators 10 bis 40 Ge30 wichtsprozent des Gemisches von Katalysator und Träger
beträgt.

Zweckmäßig verwendet man Kupferchromitkatalysatoren, z.B. entsprechende Kupfer-Chromoxidkatalysatoren wie die von H. Adkins verwendeten Kupferchromite. Sie enthalten bei-

10

spielsweise Kupfer-Chrom-Spinell (CuCr₂O₄) oder Gemische im Verhältnis 5 CuO: 4 Cr₂O₃ bzw. gehen von solchen Verbindungen aus und können noch andere Oxide, hauptsächlich die der Erdalkalimetalle wie Barium, Calcium oder Magnesium, enthalten.

Bezüglich der Herstellung von Kupferchromitkatalysatoren wird auf Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Band 4/2, Seiten 180 bis 183 und Journal of Applied Chemistry, Band 5 (1955), Seiten 289 bis 295, verwiesen.

Folgende Verfahrensbeschreibung erläutert die Herstellung von Anilinen der Formel XII:

15 1. Reaktionsschritt

121 Teile (Gewichtsteile) 2,6-Dimethylanilin, 118 Teile Methylglyoxaldimethylacetal und 0,2 Teile p-Toluolsulfonsäure werden in 500 Teilen Cyclohexan für 4 Stunden am Rückfluß erhitzt bis 18 Teile Wasser azeotrop abdestilliert und aus dem Destillat abgetrennt sind. Dann wird das Lösungsmittel abdestilliert und der Rückstand direkt weiter umgesetzt.

30 Ausbeute: 212 Teile (96 %) Schiff'sche Base.

10

15

20

25

⁷2. Reaktionsschritt

a) Katalytische Hydrierung

Ein Hydrierautoklav mit einem Volumen von 1000 Raumteilen wird mit 200 Teilen der Schiff'schen Base aus 2,6-Dimethylanilin und Methylglyoxaldimethylacetal, die in 500 Teilen Tetrahydrofuran gelöst sind, und 15 Teilen Adkins-Katalysator (Kupferchromit in pulverisierter Form) gefüllt.

Anschließend wird der Autoklav auf 160°C erhitzt und Wasserstoff bis zum Erreichen eines Druckes von 200 bar aufgepreßt. Sobald die Wasserstoffaufnahme beendet und ein konstanter Druck erreicht ist (nach ca. 7 Stunden), wird abgekühlt und aufgearbeitet.

Der Katalysator wird vom Reaktionsgemisch durch Filtration abgetrennt. Aus dem Filtrat werden durch destillative Reinigung 129 Teile 2-(N-2',6'-Dimethylphenyl)-aminopropanal-dimethylacetal, $\mathrm{Kp}_{0,4} = 90$ bis $91^{\circ}\mathrm{C}$, erhalten. Die Ausbeute beträgt 64 % d. Th.

b) Reduktion mit NaBH₄

220 Teile der Schiff'schen Base aus 2,6-Dimethylanilin und Methylglyoxaldimethylacetal werden in 1000 Teilen Methanol gelöst und bei 0°C portionsweise mit 57 Teilen Natriumborhydrid versetzt. Nach dem Rühren über Nacht wird das Lö-

35

sungsmittel abdestilliert, der Rückstand in 1000 Teilen Wasser gelöst und die Lösung viermal mit 300 Teilen Methylenchlorid extrahiert. Nach dem Abdestillieren des Methylenchlorids verbleiben als Rückstand 205 Teile Rohprodukt, das bei 81°C/O,1 mm destilliert wird. Ausbeute: 182 Teile (81 %).

Analog können folgende Aniline der Formel XII hergestellt Werden:

Tabelle I

	R ¹	R ²	R3	Kp ^O C mbar
20	сн3	H	Н	75/0,1
	^C 2 ^H 5	Н	Н	84/0,1
	CH ₃	^С 2 ^Н 5	H .	86-88/0,1
25	CH ₃	Н	5-tert-C ₄ H ₉	100-102/0,1
•	^C 2 ^H 5	^C 2 ^H 5	Н	92-93/0,1
	сн ₃	Cl	Н	90-92/0,1
	CH ₃	CH ³	4-CH ₃	115/0,3
30	CH ₃	CH ₃	3-CH ₃	94/0,4

Die neuen Verbindungen der allgemeinen Formel I kann man herstellen, indem man ein Anilin der Formel II

5
$$R^{1}$$
 C^{H}_{3} X^{2}_{R} R^{4} C^{H}_{3} X^{2}_{R} C^{H}_{3} C^{H}_{4} C^{H}_{4} C^{H}_{5} C^{H}_{5}

- worin R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , X^2 und X^3 die oben angegebenen Bedeutungen haben,
 - a) mit einem Säurehalogenid der Formel III

15
$$R^{6} = \begin{bmatrix} Y \end{bmatrix} - \ddot{C} - Hal \qquad III$$

oder

20

b) mit einem Säureanhydrid der Formel IV

25

oder

c) mit einem Isocyanat der Formel V

worin X¹, Y, n und R⁶ die oben angegebenen Bedeutungen haben, gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungsoder Verdünnungsmittels, gegebenenfalls unter Zusatz einer anorganischen oder organischen Base und gegebenenfalls unter Zusatz eines Reaktionsbeschleunigers,

10

15

bei Temperaturen zwischen O und 120°C umsetzt. Zu den bevorzugten Lösungs- bzw. Verdünnungsmitteln gehören Halogenkohlenwasserstoffe, beispielsweise Methylenchlorid, Chloroform, 1,2-Dichloräthan, Chlorbenzol; aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe wie Cyclohexan, Petroläther, Benzol, Toluol oder Xylole; Ester wie Essigsäureäthylester; Nitrile wie Acetonitril; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid; Ketone wie Aceton oder Methyläthylketon; Äther wie Diäthyläther, Tetrahydrofuran oder Dioxan oder entsprechende Gemische.

Zweckmäßig verwendet man das Lösungs- bzw. Verdünnungsmittel in einer Menge von 100 bis 2000 Gew.%, vorzugsweise 100 bis 1000 Gew.%, bezogen auf die Einsatzstoffe II bzw. III, IV oder V.

Geeignete anorganische oder organische Basen, die gegebenenfalls auch als säurebindende Mittel bei der Reaktion verwendet werden können, sind beispielsweise Alkalicarbonate wie Kalium- oder Natriumcarbonat; Alkalihydride wie Natriumhydrid oder tertiäre Amine wie Trimethylamin, Triäthylamin, N,N-Dimethylanilin, N,N-Dimethylcyclohexylamin, N-Methylpiperidin oder Pyridin; Azole wie 1,2,4-Triazol oder Imidazol. Es können aber auch andere übliche Basen verwendet werden.

Als Reaktionsbeschleuniger kommen vorzugsweise Metallhalogenide wie Natriumbromid oder Kaliumjodid, Azole wie

Imidazol oder 1,2,4-Triazol oder Pyridine wie 4-Dimethylaminopyridin oder Kombinationen dieser Reaktionsbeschleuniger in Frage.

Die Umsetzung wird im allgemeinen bei Temperaturen zwischen 0 und 120°C in einem Zeitraum von 1 bis 60 Stunden durchgeführt, drucklos oder unter Druck, kontinuierlich oder diskontinuierlich.

5

10

Man verfährt im allgemeinen so, daß man auf 1 Mol der Verbindung II jeweils 0,9 bis 1,3 Mol der Verbindungen III bzw. IV bzw. V sowie 0,5 bis 2 Mol Base und gegebenenfalls 0,01 Mol bis 0,1 Mol eines Reaktionsbeschleunigers einsetzt.

In einer bevorzugten Form des erfindungsgemäßen Verfahrens vermischt man den Ausgangsstoff II gegebenenfalls mit einer Base und gegebenenfalls mit einem Verdünnungsmittel, gibt dann den Einsatzstoff III bzw. IV, bzw. V und gegebenenfalls einen Reaktionsbeschleuniger zu und hält das Reaktionsgemisch für 0,5 bis 12, vorzugsweise 1 bis 6 Stunden, bei der Reaktionstemperatur, die zwischen 0 und 120°C liegen kann.

20

25

15

Zur Isolierung der neuen Verbindungen wird gegebenenfalls das Verdünnungsmittel entfernt, der Rückstand in einem geeigneten Lösungsmittel gelöst und mit wäßriger, verdünnter Säure, dann mit wäßriger verdünnter Lauge sowie mit Wasser gewaschen, um die überschüssige Base und die Ausgangsstoffe II, III, IV und V zu entfernen.

Die nach dem Abdestillieren des Lösungsmittels verbleibenden Produkte bedürfen im allgemeinen keiner weiteren Reinigung, können aber nötigenfalls nach bekannten Methoden wie Umkristallisation, Extraktion oder Chromatographie weiter gereinigt werden. Es wurde weiterhin gefunden, daß man eine Teilmenge der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I herstellen kann, indem man ein Anilin der Formel II

5

$$\begin{array}{c|c}
R^{4} & R^{5} \\
\downarrow & \downarrow & \downarrow \\
R^{1} & X^{2} & X^{3} \\
\downarrow & CH \\
\downarrow & CH_{3}
\end{array}$$
II

10

worin \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 , \mathbb{R}^4 , \mathbb{R}^5 , \mathbb{X}^2 und \mathbb{X}^3 die oben erläuterten Bedeutungen haben, zunächst

15 a) mit einem Phosgen der Formel VI

$$X^1 = CC_{2}$$
 VI

worin X¹ die oben angegebene Bedeutung hat, zu einer Verbindung der Formel VII umsetzt

25

oder

30

10

15

20

b) mit einer Verbindung der Formel VIII

worin R^8 für Wasserstoff steht oder die für R^6 angegebenen Bedeutungen hat und Hal ein Halogenatom bedeutet, zu einer Verbindung der Formel IX umsetzt

und dann die Verbindungen der Formeln VII bzw. IX mit nucleophilen Verbindungen der Formel X

$$R^6$$
 - YH X

worin R⁶ und Y die oben erläuterten Bedeutungen haben, gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungs- oder Verdünnungsmittels, gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder organischen Base gegebenenfalls unter Zusatz eines Reaktionsbeschleunigers bei Temperaturen zwischen -20 und +100°C umsetzt.

Zu den bevorzugten Lösungs- bzw. Verdünnungsmitteln und zu den anorganischen oder organischen Basen gehören die oben erläuterten.

35

Die erfindungsgemäße Umsetzung wird beispielsweise bei Temperaturen zwischen -20 und +100°C durchgeführt, drucklos oder unter Druck, kontinuierlich oder diskontinuierlich.

5

Für die Isolierung der Endprodukte gelten die oben gegebenen Erläuterungen.

Eine weitere Untergruppe der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I erhält man, indem man Verbindungen der Formel XI

worin R¹, R², R³, R⁶, R⁹, R¹⁰, X¹, X², X³, Y und n die oben erläuterten Bedeutungen haben mit 1,2- oder 1,3-Diolen, -Dithiolen oder -Mercaptoalkoholen zu cyclischen Acetalen bei Temperaturen zwischen 0 und 120°C gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungs- oder Verdünnungsmittels und gegebenenfalls unter Zusatz eines Reaktionsbeschleunigers umacetalisiert.

Zu den oben genannten 1,2- oder 1,3-Diolen, -Dithiolen oder -Mercaptoalkoholen gehören beispielsweise Ethylen-glykol, Mercaptoethanol, Ethandithiol-1,2, Propylengly-kol-1,2, Propan-diol-1,3, Propandithiol-1,3, 2-Methyl-2-phenylpropandiol-1,3, 2-Methyl-2-mercaptoethanol-1, Butandiol-1,3, Butandiol-2,3 und Neopentylglykol.

35

Als Lösungs- oder Verdünnungsmittel eignen sich die oben genannten Flüssigkeiten oder die 1,2- oder 1,3-Diole, -Dithiole oder -Mercaptoalkohole bei Anwendung in stöchiometrischer Menge oder im Überschuß. Als Reaktionsbeschleuniger eignen sich Lewis- oder Protonensäuren, beispielsweise ZnCl₂, AlCl₃ oder BF₃ oder Mineralsäuren oder Sulfonsäuren. Für die Isolierung der Endprodukte gelten die obigen Erläuterungen.

Weitere Untergruppen der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I erhält man, wenn man je nach der funktionellen Beschaffenheit von R⁶ übliche chemische Folgereaktionen vornimmt.

Die Herstellung der neuen Verbindungen wird durch folgende Beispiele erläutert:

Beispiel 1

20

5

10

15

CH3 C-CH3

CH3 C-CH3

CH3 C-CH3

25

33,5 Teile (Gewichtsteile) 2-(N-2',6'-Dimethylphenyl)-aminopropanaldimethylacetal werden in 300 Teilen Toluol
gelöst und mit 2 5 Teilen Triethylamin versetzt. Bei der
Zugabe von 20 Teilen Furan-2-carbonsäurechlorid steigt die
Temperatur auf 30°C. Anschließend wird das Reaktionsgemisch
für 2 Stunden bei 70°C gerührt. Nach dem Abkühlen wird das
Reaktionsgemisch zweimal mit 100 Teilen 2N-Salzsäure,
zweimal mit 100 Teilen 2N-Natronlauge und zweimal mit
100 Teilen Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen wird das

Lösungsmittel abdestilliert. Der verbleibende Rückstand wird aus n-Pentan umkristallisiert. Man erhält 28 Teile (59 % d. Th.) 2-(N-2',6'-Dimethylphenyl-, N-2"-furancarbonyl)-aminopropanaldimethylacetal vom Schmelzpunkt 75 bis 77° .

Beispiel 2

10

5

15

20

30 Teile 2-(N-2',6'-Dimethylphenyl-, N-chloracetyl)-amino-propanaldimethylacetal, 20,4 Teile Imidazol, 50 Teile Dioxan und 20 Teile Wasser werden für 8 Stunden auf Rück-flußtemperatur erhitzt. Nach dem Eindampfen im Vakuum wird der Rückstand in 100 Teilen Methylenchlorid gelöst, dreimal mit je 50 Teilen Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Nach dem Reinigen des Rohproduktes durch Filtration der Lösung in Essigester über Kieselgel isoliert man 18,1 Teile einheitliches Öl.

25

Ber.:	C 65,2	н 7,6	N 12,6
Gef.:	C 64,8	н 7,8	N 12,1.

30

Beispiel 3

5

10

a) Zu einer Lösung von 45 Gewichtsteilen Phosgen in 200 Teilen Toluol wird bei -10°C eine Lösung von 85 Teilen 2(N-2',6'-Dimethylphenyl)-aminopropanal-dimethylacetal in 150 Teilen Toluol zugetropft.

15

Man rührt 4 Stunden nach, wobei die Temperatur auf Raumtemperatur ansteigt. Dann wird das Lösungsmittel abdestilliert. Es bleiben 120 Teile des N(2,6-Di-methylphenyl)-N-(1',1'-dimethoxy-2'-propyl)carbaminsäurechlorids als braunes Öl zurück, dessen UR-Spektrum keine NH-Bande mehr aufweist.

20

30

35

b) Zu einer Lösung von 30 Teilen Natrium-4-chlorphenolat in 200 Teilen Tetrahydrofuran wird eine Lösung von 54 Teilen N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-(1',1'-dimeth-oxy-2'-propyl)-carbaminsäurechlorid in 100 Teilen Tetrahydrofuran getropft und über Nacht nachgerührt.

Das Reaktionsgemisch wird eingeengt, in Methylen-

chlorid gelöst, zweimal mit Wasser gewaschen, getrocknet und eingeengt. Das verbleibende öl wird an
Kieselgel chromatographisch mit Cyclohexan mit steigendem Essigsäureethylester-Zusatz als Elutionsmittel
gereinigt. Man erhält 10 Teile des O-(4-Chlorphenyl)-N-(2',6'-dimethylphenyl)-N-(1",1"-dimethoxy-2"-propyl)-carbamats als analysenreines öl;
nD = 1.5425.

10 Beispiel 4

5

15

Zu einer Lösung von 61,4 Teilen 2,6-Dimethyl-N-(1',1'-dimethoxy-2'-propyl)-acetoacetanilid in 500 Teilen Methanol
werden bei 0 bis +5°C portionsweise 7,6 Teile Natriumborhydrid gegeben. Nach dem Rühren über Nacht werden
40 Teile Eisessig zugesetzt und das Reaktionsgemisch zur
Trockne eingeengt. Der Rückstand wird in 500 Teilen Diethylether und 400 Teilen 10%iger wäßriger Natriumcarbonatlösung gelöst. Die organische Phase wird abgetrennt,
getrocknet und eingeengt.

Man erhält 50,2 Teile (81 % der Theorie) 2,6-Dimethyl-N-30 -(1',1'-dimethoxy-2'-propyl)-3"-hydroxybutyranilid als analysenreines öl.

Das als Ausgangsprodukt verwendete 2,6-Dimethyl-N-(1',1'-dimethoxy-2'-propyl)-acetoacetanilid wird wie folgt hergestellt:

Zu einer Lösung von 111,5 Teilen 2-(N-2',6'-Dimethyl-phenyl)-amino-propanaldimethylacetal in 250 Teilen Toluol werden 3 Teile Triethylamin und bei 80 - 90°C unter Rühren 39,5 Teile Diketen getropft. Anschließend wird für 3 Stunden nachgerührt. Das abgekühlte Reaktionsgemisch wird einmal mit 2 normaler Salzsäure und zweimal mit Wasser gewaschen, getrocknet und eingeengt. Man erhält 121,8 Teile (78,8 % der Theorie) 2,6-Dimethyl-N-(1',1'-dimethoxy-2'-propyl)-acetoacetanilid als analysenreines öl.

10

5

Beispiel 5

15

25

20

Zu einer Lösung von 36,5 Teilen 2-(N-2-Methyl-6-chlorphenyl)-aminopropanaldimethylacetal in 200 Teilen Methylen-chlorid werden 16,5 Teile Triethylamin gegeben. Unter Rühren und Kühlung werden 29,4 Teile 3,6,9-Trioxadecansäurechlorid zugetropft und über Nacht nachgerührt. Der Niederschlag wird abgesaugt, die organische Phase dreimal mit Wasser gewaschen, getrocknet und eingeengt. Es verbleiben 30 Teile (2-Methyl-6-chlor-N-(1'-1'-dimethoxy-2'--propyl)-)-2,6,9-tr ioxadecansäureanilid als analysenreines öl ($n_{\rm D}^{20}$ = 1.5042).

30

Analog werden folgende Verbindungen hergestellt:

Tabelle 2

5

10

15

20

25

30

5	20			143/0,15 mbar								1/0 , 1 mbar	E >		
10	Кр/п _D	1,5235	Harz	143/0,	1,5080	1,5000		зн ₃ ט			1,5055	168-171/0,1	Fp 88ος	1,5208	1,5445
15	н ⁶	сноснз	ch ₂ ocu ₃	cH ₂ -0cH ₃	cH ₂ -0cH ₃	$c_{H_2}-c_{H_2}-0-c_{H_3}$	сн ₂ -снон-с ₂ н ₅	сн ₂ -сн(ососн ₃)-сн ₃	cu ₂ -ch-ch ₃	/~ z	cH_2-cH_3	C°		\bigcirc	(°)
20	u	0	0	0	0	0	0	0	0		0	0	0	0	0
	>	i		ı	1	i	1	i	i		1	1	1	ι	١
	X	0	0	0	0	0	0	0	0		0	0	0	0	0
25	R ³	Ħ	5-tert-C ₄ II ₉	=	Ξ	Н	==	Н	Ħ		Ħ	Ħ	=	5 -tert- C_{μ} H $_{9}$	· =
30	$\rm R^2$	CI	н	c_2H_5	Ħ	CH ₃	CH ₃	cH_3	cH ₃		cH ₃	c_2H_5	H	H	CI
	R1	сн3	cH ₃	C2H5	cH ₃	cH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃		cH ₃	c ₂ H ₅	16 сн ₃ · н	сн3	cH ₃
35	Nr.	9	1	80	6	10	11	12	13		14	15	16	17	18

5									
10	Kp/n ²⁰			ΰl	165 - 170/ 0,01 mbar	178 - 182/ 0,005 mbar	167 - 168/ 0,005 mbar	Pp 85	Pp 167
15	п6		c_2^{H}	NO.	CH ₃	CH2-CH3	CH3 CH3	CII ₂ -N	CH2-N N
20	u		0	0	0	0	0	0	0
	Y		t		1	1	1	1	1
	x	; ;	0	0	0	0	0	- O	0
25									
	п3		Ħ	Ξ	=	Ħ	Ħ	×	Ħ
30	R ²		C2115	cH ₃	6н3	ch3	сн ³	33 сн ₃ сн ₃	c _H 3
	R		cH ₃	cH ₃	30 сн ₃ сн	31 CH ₃	32 CH ₃	сн3	сн3 ,
35	Nr.		28	59	30	31	32	33	34

5						0						
10	Kp/n _D	1,5640				$n_{\rm D}^{25} = 1,5050$	1,4984		1,5130	Fp 46 - 52	Wachs	1,4910
15	_R 6	CH ₂ -S-{O}-C1	CH_2-N	CH_2-N N	CH_2-N	$c_{11}^{2-N(C_2H_5)_2}$	1-C3H7	$cH_2S - c$	7	\Diamond	CH ₂ -Br	$cH(CH_3) - (CH_2)_2 - CH_3$
20	c	0	0	0	0	0	7	0	0	0	0	0
	¥	ſ		ı	ŧ	1	တ	1	1	ı	ı	1
	X	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
25	п3	Ξ	Ŧ	н	=	н	I	3-cH ₃	±.	Ξ	二 .	
30	R ²	cH ₃	C2H5	C2H5	C2H5	CH ₃	сн3	сн3	сн3	сн3	cH ₃	снз
	R	сн3	сн3	СНЗ	сн3	CH ₃	CH ₃	сн3	сн3	сн3	cH ₃	сн3
35	r Nr.	35 CH ₃ CF	36	37	38	39	017	41	45	43	† †	45

5										
10	Kp/n _D	1,5385	1,5440	1,4978	1,5025				1,5429	1,5280
15	_В 6	сн ₂ о-(о)	$CH-O \leftarrow O \rightarrow C1$ $CH_3 C1$	сн ₃ —с—сн ₃ сн ₃	снз			$-c(cH_3)_3$		$CH_3 \underbrace{CH_3}_{O} CH_3$
20	u	0	0	0		0	0	0	0	0
	X		i	1	N 1 - OCH ₃	1	ı	ŧ	i	1
	$^{\chi}$	0	0	0	0	0	0	0	0	0
25	В3	H	н	Ħ		×	ж	<u> </u>	æ	H
30	R	сн3	cH ₃	CH ³	сн3	C2H5	CH ₃	CH ₃	c ₂ H ₅	сн3
	R	cH ₃	сн3	48 сн ³ сн	c _H ³	сн3	$c_2^{H_5}$	c_2H_5	сн3	с ^{2 н} 5°
35	Nr.	94	· L ħ	84	64	20	51	55	53	54

10	Kp/n ₂ 0	1 2	1,4959		1,5076	1,5234 1,5074	1,5028 1,5590
15	R6	CH3 -C- CH3	CH ₃ -C ₂ H ₅ -CH ₃		сн ₃	C ₂ H ₅ CH ₃	$CH_2 - 0CH_3$ \sqrt{S}
20	۲	0	1 1	0 0	0 1	0. 1	0 0
	x^1 y	I	0 1	1 1	1 0	ω O 1	i i
25		1	0 0	0 0	0 0	0 0 0	0 0
	R ³	=	с ₂ н ₅ н о сн ₃ н о	4-сн ₃ н	н	# # #	4-сн ₃ н
30	R ²	C2H5	с ₂ н ₅ сн ₃	сн ³	cH ₃		CH ₃ 4
•	R	сн3	сн ₃ С ₂ н ₅	58 CH ₃ 59 CH ₃	сн ₃	CH ₃ CH ₃ CH ₃	киз конз
35	Nr.	55	56	58 59	60		99

5		70	00	80	000	,0			86		
10	Кр/п <mark>2</mark> 0	Fp 68 -	1,4900	Pp 72 - 80	1.4930	1,5460	Harz		Fp 82 -		
15	R6	CI CI	$-(cH_2)_16^{-cH_3}$	си=сн-сн3	=	√s}	CH_2-N_{\sim}	CH_2-N	\$\times_{\chi}^{\chi}\$	(⊙) c1	°
20	c	0	0	0	0	0	0	0	0	7	0
	¥		ı	ı	t	i	1	ŧ	t	ಬ	1
25	x ¹	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	п3	土	æ	н	ж	н	н	Ξ	4-CH3	Ħ	H
30	R ²	снз	cH ₃	CH ₃	cH ₃	c _H ³	Ħ	CJ	cH ₃	cH ₃	cH ₃
	R	67 сн ₃	CH ₃	CH ₃	cH ₃	сн3	cH ₃	cH ₃	CH ₃	cH ₃	сн3
35	Nr.	19	89	69	70	71	72	73	7.4	75	92

	5	,		140 - 145/0 5/	/2 (0 /21									
10	Kp/n ₂ 0		1,5071	140 -	mbar Öl			1	1,5280					
15	$_{ m R}^{ m 6}$	N, N-	CH ₂ -0-CH ₂	CH2-0-CH2	с - соди	$c_{H} c_{S} \sim c_{H} c_{S}$	00H ₃	C H	25	c_{H_3} $\sim c_{H_3}$	CH ou oan	CH O/C " C)	20(24 ₄ 0) ₂ CH ₃	си ₃ ~0 си ₃
20	¤	0	. 0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	,
	x^1	i		1	ı	I	1	i	ı	i	ı	f	1	
25		0	0	0	0	0	0	0	0	0 6	0	0	0	
	R ³	Ħ	н	=	Ξ	Ħ	H	Н	н	-tert-C ₄ H ₉	4-CH ₃	Ξ	Ħ	
30	R ²	77 cH ₃ cH ₃	снз	$c_2 H_5$	cH ₃	ប	CI	CH ₃	сн3	H 5-t	CH ₃ 4	сн3	ប	
	\mathbb{R}^1	CH ₃	сн3	CH ₃	сн3	cH ₃	сн3	C2H5	сн3	сн3	сн3	C2H5.	CH ₃	
35	S L	7.7	78	79	80	81	82	83	84	85	98	87	88	J

5											
10	Кр/ n _D			-c ² H ²		m				1,4992	3,
15	_R 6	1so-C ₃ H ₇	7	сн(сн ³)-сн ⁵ -с ⁵ н ⁵	сн=сн-сн3	-(CH ₂) ₁ 6-CH	c_2H_5	CH ₃	сн ₂ -осн ₃	сн(сн ³)осн ³	сисл-си ₂ -осн
20	u	1	0	0		0	1	н	0	0	0
	Y	S	i	ı	1	r	Ø	0	t	ı	1
25	х	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
23	В3	н	Ħ	Ħ	Œ	4-CH3	н	4-CH ₃	н	=	н
30	R ²	C2H5	CI CI	c ₂ H ₅	CJ	сн3	CI				c _H 3
	\mathbb{R}^1	C2H5	cH ₃	91 $^{\text{C}_2\text{H}_5}$	сн3	сн3	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	сн3
35	Nr.	89	90	91	92	93	46	95	96	26	98

Beispiel 99

5

31,7 Teile 2-(N-2',6'-Dimethylphenyl-, N-furan-2"-carbonyl)-amino-propanaldimethylacetal (entsprechend Beispiel 1) werden mit 9 Teilen 2-Mercaptoethanol und einer 0,5 Teilen
p-Toluolsulfonsäure für 4 Stunden bei 70°C gerührt. Dann
wird das Reaktionsgemisch in 300 Teilen Methylenchlorid gelöst und zweimal mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung und zweimal mit Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen
und Abdestillieren des Lösungsmittels verbleiben 18 Teile
öl, das aus Diisopropylether kristallisiert.

Man erhält 10,2 Teile Furan-2-carbonsäure-N-(1-(1,3-oxa-thiolan-2-yl)-ethyl-2',6'-dimethylanilid vom Schmelz-punkt 128 - 132°C.

Entsprechend wurden folgende Verbindungen hergestellt:

25

30

	-				0	-			•		٦
5		$Fp/n_{ m D}^{20}$	136-137	146	128 - 130	Ül	82 - 90	Wachs	1,5255	1,4980	1,5499
10		R ⁶	$-CH_2 - N = 1$	-CH ₂ -N	CH ₂ -N ⁻ N ₁	CH2-N N	\$\times_{\tau}^{\tau}	$-cH_2-o$	сн2-осн3	сн ₂ -осн ₃	C°
15		ж ³	0	0	0	0	0	0	0	0	0
15		x ²	0	0	0	, 0	0	Ω	0	0	0
20		R5								c_2H_5	CH ₂
25		# H	-cH2-cH2-	-cH ₂ -cH ₂ -	-cH2-cH2-	-cH ₂ -cH ₂ -	-cH2-cH2-	-c112-c112-	-cH ₂ -cH ₂ -	c_2^{H5}	CH ₂
		R ³	æ	Ħ	н	¥	Ħ	Ħ	I	Ħ	Ħ
30		$^{R^2}$	cH ₃	сн3	$c_2^{H_5}$	снз	c _H 3	снз	c _H 3	сн3	c _H ³
	<u>le 3</u>	R1	100 сн ₃	сн3	снз	сн2сн3	сн3	CII3	cH ₃ .	сн3	сн3
35	Tabelle 3	L	100	101	102	103	104	105	106	107	108

5	₽p/n ²⁰	1,5370	45-53	1,5470	112-114	1,5300	1,5320	1,5255	Ü	1,5182	85-90	1,4980
10	в6	CH ₂ -OCH ₃		cH2-0CH3		Ç			(°)-	CII ₂ -0CH ₃	CH2-0CH3	CH2-0CII3
15	x3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
15	x ²	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
20	_R 5	CH ₂	(C ₆ H ₅)-CH ₂ -	$(c_{6}H_{5})-cH_{2}-$	i	101	CH ₃)-	-cH ₂ -	I_	•	t_	-сн ₂
25	д ^ж	CH^{2}	$-c_{H_2}-c(c_{H_3})(c_{6H_5})-c_{H_2}-$	$-cH_2-c(cH_3)(c_6H_5)-cH_2-$	-сн2-сн2-сн2-	-си(сп ₃)-сп ₂ -	-сн(сн ³)-сн(сн ³)-	-си(сн ₃)-сн ₂ -сн ₂ -	-сн3 -сн2-сн2-сн2-	-си(си ₃)-си ₂ -	-сн ⁵ -сн ⁵ -сн ⁵ -	-сн(сн ₃)-сн ₂ -сн ₂
	В3	Ħ	H	Ξ	Ħ	Ħ	Œ	Ħ	4	Ξ	Ħ	Ħ
30	R ²	109 CH ₃ CH ₃	CH ₃	CH ₃	сн3	cII ₃	CH ₃	сн3	CH ₃	cH ₃	CH ₃	CH ₃
	R1	сиз	CH ₃	сн3	сн3	cH ₃	сн3	сн3	CH ₃	cH ₃	сн ₃	сн ³
35	Nr.	109	110	111	112	113	114	115	116	117	118	119

	<u> </u>		10			35	_	2			7	60		•	
5	$F_{\rm P}/n_{ m D}^{20}$	ΰı	1,5075	1,5298		103-105	1,5121	96-102			1,5127	105-109	Öl	1,543	95-97
	_В 6	<u>-</u>	ر آر	<i>ب</i> تر	m		<u>-</u> er	CH ₃	,H ₃	'H ₃	,Н ₃	,Н ₃	3	J.	· <u>-</u> -co
10	<u>.</u>	CH20-CH2	CH2-OCII	сн ₂ -осн ₃	CH ₂ -OCH ₃	7	сн ₂ -осн ₃	CH ₃	CH2-S-CH3	си2-s-сн3	$c_{H_2}-0-c_{H_3}$	CH2-0-CH3	сн ₂ -осн ₃	CH2-OCH3	сн ₂ -осн ₃
	х3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
15	x ²	0	0	0	Ω	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
20	R ⁵		-("СН")			3)2-CH2-	3)2-CH2-		-CH2-C(CH3)(C2H5)-CH2-) 	-c _H 2-	(n-C ₄ H ₉)-CH ₂		-($^{nC_3H_7})$ - cH_2 -
25	R	-CH2-CH2-		-cH ₂ -cH ₂ -	-сн ₂ -сн ₂ -	-cH ₂ -c(cH ₃) ₂ -cH ₂ -	-cH ₂ -c(cH ₃) ₂ -cH ₂ -	-сн ₂ -сн ₂ -	-сн2-с(сн3	-cH2-cH2-	-сн(с ₂ н ₅)-сн ₂ -	$-cH_2-c(c_2H_5)(n-c_4H_9)-cH_2-0$	-сн ₂ -сн ₂ -	-cH2-cII(C6H5)-	-cH ₂ -c(cH ₃)(nC ₃ H ₇)-cH ₂ -
	R ³	4-CH2	Σ Y	=	H	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	#	π.	Ħ	Ξ
30	R ²			E 13	CH3	cm ₃	CH ₃	126 CH ₃ CH ₃	CH ₃	CH ₂	CH ₃	CH ₃	н	сн3	CH ₃
	R1	CHJ	CH.	CH ₂	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH3	CH ₂	CH ₃	CH ₃	CH ₃	cH ₃ .	сн3
35	. Nr.	120	121	122	123	124	125	126	127	128	129	130	131	132	133

Ę	F _D /n ²⁰	Q	1.5448	1.5145		1.5130	1.5177	1.5138	1.5130	1.5135	1.5386	1.5362	ΰı	0 ₀ 01-49
10	$^{ m R}^{ m G}$	noo no	52-0cn3	CH2-0C2H5	c_{11}^{2} c_{2}^{4} c_{11}^{4} c_{11}	$c_2 H_4 - 0 - cH_3$	$^{\text{CH}_2-(0\text{C}_2\text{H}_4)_2\text{0CH}_3}$	CH2OC2H4OCH3	CH(CH ₃)OCH ₃	$c_{H_2-(0c_2H_{ij})_2-0c_{H_3}}$	Fz	LON CH3		$\left\langle \bigcirc \right\rangle$ 0- $\left\langle \bigcirc \right\rangle$
15	x3	c) (> 0	>	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	x ²	C) c) c) ()	0	0	0	0	0	0	0	0
20	R5	-сн, с(сн,)(с,н_)сн	3. 6 52											
25	R	CH2-	-CH2-CH2	- снсн	Z Z	-2112-0112-	-сн2-сн2-	-сн2-сн2-	-сн2-сн2-	-cH ₂ -cH ₂ -	-сн2-сн2-	-сн ₂ -сн ₂ -	4-сн3 -сн2-сн2-	-сн ₂ -сн ₂ -
	R ³	н	Ξ	Ħ	Ξ	: :	Ŧ.	H	Н	Н	н	Ħ	4-сн ₃	Ħ
30	п2	CI	СНЭ	CI 3	CH	£	ಪ	CH ₃	cH ₃	сн3	142 сн ₃ сн ₃	CH ₃	сн3	снз
	R1	CH3	CH ₂	CH,	CH.	۳	C#3	CH ₃	CH ₃	сн3	CH ₃	cH ₃	сн3	cH ₃
35	Nr.	134	135	136	137	30	100	139	140	141	1 42	143	441	145

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe weisen eine starke fungitoxische Wirkung auf. Sie schädigen Kulturpflanzen in den zur Bekämpfung von Pilzen und Bakterien notwendigen Konzentrationen nicht. Aus diesen Gründen sind sie für den Gebrauch als Pflanzenschutzmittel zur Bekämpfung von Pilzen geeignet.

Die neuen Wirkstoffe zeigen eine starke fungitoxische Wirksamkeit gegen phytopathogene Pilze, insbesondere aus der Klasse der Phycomyceten. Die beanspruchten Verbindungen 10 sind daher beispielsweise geeignet zur Bekämpfung von Phytophthora infestans an Tomaten und Kartoffeln, Phytophthora parasitica an Erdbeeren, Phytophthora cactorum an Äpfeln, Pseudoperonospora cubensis an Gurken, Pseudoperono-15 spora humuli an Hopfen, Peronospora destructor an Zwiebeln, Peronospora sparsa an Rosen, Peronospora tabacina an Tabak, Plasmopara viticola an Reben, Plasmopara halstedii an Sonnenblumen, Sclerospora macrospora an Mais, Bremia lactucae an Salat, Mucor mucedo an Früchten, Rhizopus nigricans an Rüben. Die fungiziden Mittel enthalten 0,1 bis 20 95 % (Gewichtsprozent) Wirkstoff, vorzugsweise 0,5 bis 90 %. Die Aufwandmengen liegen je nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,1 und 5 kg Wirkstoff je ha. Ein Teil der Wirkstoffe zeigt kurative Eigenschaften, d.h. die 25 Anwendung der Mittel kann noch nach erfolgter Infektion der Pflanzen durch die Krankheitserreger vorgenommen werden, um einen sicheren Bekämpfungserfolg zu erzielen. Darüber hinaus sind viele der neuen Verbindungen systemisch wirksam, so daß über die Wurzelbehandlung auch ein Schutz oberirdischer Pflanzenteile möglich ist. Ferner lassen 30 sich mit den neuen Verbindungen auch Pilze, die Keimlingsund Auflaufkrankheiten hervorrufen, beispielsweise Pythiumund Aphanomyces-Arten an Leguminosen und Baumwolle, bekämpfen. Die Aufwandmengen betragen je 100 kg Saatgut

10 bis 200 g Wirkstoff; die Anwendung erfolgt in Form von Saatgutbeizmitteln.

Die Verbindungen werden angewendet, indem man die Pflanzen mit den Wirkstoffen besprüht oder bestäubt oder die Samen der Pflanzen mit den Wirkstoffen behandelt. Die Anwendung erfolgt vor oder nach der Infektion der Pflanzen oder Samen durch die Pilze.

Die erfindungsgemäßen Substanzen können in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten und Granulate. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall eine feine und gleichmäßige Verteilung der wirksamen Substanz gewährleisten. Die Formulierungen werden in bekannten Weisen be-

Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle der Benutzung von Walten.

der Benutzung von Wasser als Verdünnungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können. Als Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Frage: Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol, Benzol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine

25 (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol), Amine (z.B. Ethanolamin, Dimethylformamid) und Wasser; Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel
30 wie nichtionogene und anientalen.

wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen - Fettalkohol - Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel, wie Lignin, Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Die Mittel bzw. die daraus hergestellten gebrauchsfertigen Zubereitungen, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Stäube, Pasten oder Granulate werden in bekannter Weise angewendet, beispielsweise durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen, Beizen oder Gießen.

Beispiele für solche Zubereitungen sind:

- I. Man vermischt 90 Gewichtsteile der Verbindung des

 Beispiels 1 mit 10 Gewichtsteilen N-Methyl- -pyrrolidon und erhält eine Lösung, die zur Anwendung
 in Form kleinster Tropfen geeignet ist.
- II. 20 Gewichtsteile der Verbindung des Beispiels 2 werden in einer Mischung gelöst, die aus 80 Gewichtsteilen Xylol, 10 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes
 von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 5 Gewichtsteilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure und 5 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Ausgießen und feines Verteilen
 der Lösung in 100 000 Gewichtsteilen Wasser erhält
 man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew.% des Wirkstoffs enthält.

25

5

III. 20 Gewichtsteile der Verbindung des Beispiels 3 werden in einer Mischung gelöst, die aus 40 Gewichtsteilen Cyclohexanon, 30 Gewichtsteilen Isobutanol, 20 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in 100.000 Gewichtsteilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew.% des Wirkstoffs enthält.

IV. 20 Gewichtsteile der Verbindung des Beispiels 1 werden in einer Mischung gelöst, die aus 25 Gewichtsteilen Cyclohexanol, 65 Gewichtsteilen einer Mineralölfraktion vom Siedepunkt 210 bis 280°C und 10 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in 100 000 Gewichtsteilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gewichtsprozent des Wirkstoffs enthält.

10

15

5

V. 20 Gewichtsteile der Verbindung des Beispiels 2 werden mit 3 Gewichtsteilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin- «-sulfonsäure, 17 Gewichtsteilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge und 60 Gewichtsteilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in einer Hammermühle vermahlen. Durch feines Verteilen der Mischung in 20.000 Gewichtsteilen Wasser erhält man ein Spritzbrühe, die 0,1 Gew.% des Wirkstoffs enthält.

20

VI. 3 Gewichtsteile der Verbindung des Beispiels 3 werden mit 97 Gewichtsteilen feinteiligem Kaolin innig vermischt. Man erhält auf diese Weise ein Stäubemittel, das 3 Gew.% des Wirkstoffs enthält.

25

- VII. 30 Gewichtsteile der Verbindung des Beispiels 1 werden mit einer Mischung aus 92 Gewichtsteilen pulverförmigem Kieselsäuregel und 8 Gewichtsteilen Paraffinöl, das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde, innig vermischt. Man erhält auf diese Weise eine Aufbereitung des Wirkstoffs mit guter Haftfähigkeit.
- VIII. 40 Gewichtsteile der Verbindung des Beispiels 2 werden mit 10 Teilen Natriumsalz eines Phenolsulfon-

säure-harnstoff-formaldehyd-Kondensates, 2 Teilen Kieselgel und 48 Teilen Wasser innig vermischt. Man erhält eine stabile wäßrige Dispersion. Durch Verdünnen mit 100.000 Gewichtsteilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,04 Gew.% Wirkstoff enthält.

- IX. 20 Teile der Verbindung des Beispiels 3 werden mit 2 Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Teilen Fettalkohol-polyglykolether, 2 Teilen Natriumsalz eines Phenolsulfonsäure-harnstoff-formal-10 dehyd-Kondensats und 68 Teilen eines paraffinischen Mineralöls innig vermischt. Man erhält eine stabile ölige Dispersion.
- Die erfindungsgemäßen Mittel können in diesen Anwendungs-15 formen auch zusammen mit anderen Wirkstoffen vorliegen, wie z.B. Herbiziden, Insektiziden, Wachstumsregulatoren und Fungiziden, oder auch mit Düngemitteln vermischt und ausgebracht werden. Beim Vermischen mit Fungiziden erhält man dabei in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungizi-20 den Wirkungsspektrums.

Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungsgemäßen Verbindungen kombiniert werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber ein-25 schränken.

Fungizide, die mit den erfindungsgemäßen Verbindungen kombiniert werden können, sind beispielsweise:

Dithiocarbamate und deren Derivate, wie Ferridimethyldithiocarbamat, Zinkdimethyldithiocarbamat, Manganethylenbisdithiocarbamat.

35 Mangan-Zink-ethylendiamin-bis-dithiocarbamat,

```
Zinkethylenbisdithiocarbamat,
       Tetramethylthiuramdisulfide,
       Ammoniak-Komplex von Zink-(N, N-ethylen-bis-dithiocarbamat)
       N, N'-Polyäthylen-bis-(thiocarbamoyl)-disulfid,
       Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat),
       Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarba-
       mat) und
       N,N'-Polypropylen-bis-(thiocarbamoyl)-disulfid;
  10
      Nitroderivate, wie
      Dinitro-(1-methylheptyl)-phenylcrotonat,
      2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-3,3-dimethylacrylat,
      2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-isopropylcarbonat;
 15
      heterocyclische Strukturen, wie
      N-Trichlormethylthio-tetrahydrophthalimid,
      N-Trichlormethylthio-phthalimid,
      2-Heptadecyl-2-imidazolin-acetat,
      2,4-Dichlor-6-(o-chloranilino)-s-triazin,
 20
     0,0-Diäthyl-phthalimidophosphonothicat,
     5-Amino-1-(bis-(dimethylamino)-phosphinyl)-3-phenyl-1,2,4-
     -triazol,
     5-Ethoxy-3-trichlormethyl-1,2,4-thiadiazol,
25
     2,3-Dicyano-1,4-dithioanthrachinon,
     2-Thio-1,3-dithio-(4,5-b)-chinoxalin,
     1-(Butylcarbamoyl)-2-benzimidazol-carbaminsäuremethylester,
     2-Methoxycarbonylamino-benzimidazol,
     2-Rhodanmethylthio-benzthiazol,
     4-(2-Chlorphenylhydrazono)-3-methyl-5-isoxazolon,
30
     Pyridin-2-thio-1-oxid,
    8-Hydroxychinolin bzw. dessen Kupfersalz,
    2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin-4,4-di-
    oxid,
35
    2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin,
```

```
[2-(Furyl-(2))-benzimidazol,
     Piperazin-1, 4-diyl-bis-(1-(2,2,2-trichlor-ethyl)-formamid),
     2-(Thiazolyl-(4))-benzimidazol,
     5-Butyl-2-dimethylamino-4-hydroxy-6-methyl-pyrimidin,
     Bis-(p-Chlorphenyl)-3-pyridinmethanol,
     1,2-Bis-(3-ethoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,
     1,2-Bis-(3-methoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol
     und verschiedene Fungizide, wie
     Dodecylguanidinacetat,
10
     3-(3-(3,5-Dimethyl-2-oxycyclohexyl)-2-hydroxyäthyl)-glu-
     tarimid,
     Hexachlorbenzol,
     N-Dichlorfluormethylthio-N', N'-dimethyl-N-phenyl-schwefel-
     säurediamid,
15
     2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäureanilid,
     2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäure-cyclonexylamid,
     2-Methyl-benzoesäure-anilid,
     2-Jod-benzoesäure-anilid.
20
     1-(3,4-Dichloranilino)-1-formylamino-2,2,2-trichloräthan,
     2,6-Dimethyl-N-tridecyl-morpholin bzw. dessen Salze,
     2,6-Dimethyl-N-cyclododecyl-morpholin bzw. dessen Salze.
     DL-Methyl-N-(2,6-dimethyl-phenyl)-N-furoyl(2)-alaninat,
     DL-N-(2,6-Dimethyl-phenyl)-N-(2'-methoxyacetyl)-alanin-
25
     -methylester,
     5-Nitro-isophthalsäure-di-isopropylester,
     1-(1',2',4'-Triazolyl-1')-[1-(4'-chlorphenoxy)]-3,3-di-
     methylbutan-2-on,
30
     1-(1',2',4'-Triazolyl-1')-[1-(4'-chlorphenoxy)]-3,3-di-
     methylbutan-2-ol,
     N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-chloracetyl-D,L-2-aminobútyro-
     N-(n-Propyl)-N-(2,4,6-trichlorphenoxyethyl)-N'-imidazol-
35
     yl-harnstoff,
```

N-Cyclohexyl-N-methoxy-2,5-dimethyl-furan-3-carbonsaure-amid,

2,4,5-Trimethyl-furan-3-carbonsäureanilid,

5-Methyl-5-vinyl-3-(3,5-dichlorphenyl)-2,4-dicxo-1,3-oxa-zolidin.

5-Methoxymethyl-5-methyl-3-(3,5-dichlorphenyl)-2,4-dioxo-1,3-oxazolidin,

N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methyl-propyl]-cis-2,6-dimethylmorpholin.

10

5

Für die folgenden Versuche wurden als bekannte Vergleichswirkstoffe die folgenden Verbindungen verwendet.

15

(Verbindung A)
bekannt aus

20

(Verbindung B) bekannt aus Chem. Week 1972, June 21, Seite 63.

25

Versuch 1

Fungizide Wirksamkeit gegen Phytophthora infestans an Tomaten

30

Blätter von Tomatenpflanzen der Sorte "Professor Rudloff" werden mit wäßrigen Suspensionen, die 80 % (Gewichtsprozent) des zu prüfenden Wirkstoffes und 20 % Natriumligninsulfonat in der Trockensubstanz enthalten, besprüht. Es

werden 0,025 und 0,012%ige (Gew.%) Spritzbrühen (berechnet
auf die Trockensubstanz) verwendet. Nach dem Antrocknen
des Spritzbelages werden die Blätter mit einer Zoosporenaufschwemmung des Pilzes Phytophthora infestans infiziert.
Die Pflanzen werden dann in einer wasserdampfgesättigten
Kammer bei Temperaturen zwischen 16 und 18°C aufgestellt.
Nach 5 Tagen hat sich die Krankheit auf den unbehandelten,
jedoch infizierten Kontrollpflanzen so stark entwickelt,
daß die fungizide Wirksamkeit der Substanzen beurteilt
werden kann:

0 = kein Pilzbefall, abgestuft bis 5 = Totalbefall (Kontrolle)

	Wirkstoff	?	Befall domit%i	er Blä ger Wi	tter nach Spritzung rkstoffbrühe
			0,025		0,012
5	2		0		0
	6		0		
	9		0		2 2
	33		0		1
	34		0		
10	104		0		1
	111		, 0		. 0
	20		1		2
•	24		1		2-3
	27		1		2
15	80				2
	101		0		1
	102		1		2
	117		0		2
	118		0		2
20	119		1		2
20	** 7		0		2-3
	Kontrolle	(unbehandelt)		5	

Versuch 2

Fungizide Wirksamkeit gegen Auflaufkrankheiten an Erbsen

100 g-Proben Erbsensamen der Sorte "Senator" werden in 30 Glasflaschen etwa 5 Minuten lang mit 300 mg (= 0,3 Gew.%) Beizmittelaufbereitungen, die 40 % (Gew.%) Wirkstoff in der Trockensubstanz enthalten, sorgfältig geschüttelt. Danach werden jeweils 100 Samen in Saatkisten 3 cm tief

35

Fund mit einem Abstand von 3 bis 5 cm in eine Komposterde eingesät, die eine starke natürliche Verseuchung mit den Pilzen Pythium spec., Aphanomyces spec. und Fusarium oxysporum aufweist. Die Kästen werden im Gewächshaus bei Temperaturen von 17 bis 20°C aufgestellt. Nach einer Versuchsdauer von 21 Tagen wird die Anzahl gesunder Erbsenpflanzen ermittelt.

Wirkstoff	% gesunde Pflanzen nach 21 Tagen in Komposterde
20	96
42	96
78	94
A (bekannt)	15
B (bekannt)	63
Kontrolle (unbehandelt)	8
Kontrolle	98
(sterilisierte Komposter	de)

20

25

Patentansprüche

2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetale der allgemeinen Formel I

5

10

15 Worin

 χ^{1} , χ^{2} und χ^{3} unabhängig voneinander Sauerstoff oder

0 oder 1,

C₁-C₄-Alkyl,

20 Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alk-

Wasserstoff, Halogen oder C_1-C_4 -Alkyl,

und R⁵ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes sind,

_R6 einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-, Aryl-, Arylalkyl-, Heteroaryl- oder Heteroarylalkylrest mit Ausnahme des Chlormethylrestes und

Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe bedeutet.

35

30

Fungizid, enthaltend ein 2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetal der Formel

5 10

15 x^{1} , x^{2} und x^{3} unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel.

> 0 oder 1, n

 R^1 C_1-C_4 -Alkyl, R² Wasserstoff, Halogen, C_1-C_4 -Alkyl oder C_1-C_4 -Alk-20

 R^3 Wasserstoff, Halogen oder C_1-C_4 -Alkyl,

und R⁵ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes sind,

einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-, Aryl-, Arylalkyl-, Heteroaryl- oder Heteroarylalkylrest mit Ausnahme des Chlormethylrestes und

Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe bedeutet.

25

30

Fungizid, enthaltend einen festen oder flüssigen Trägerstoff und ein 2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetal der Formel

5 10

worin 15 x^1 , x^2 und x^3 unabhängig voneinander Sauerstoff oder

O oder 1,

 $C_1 - C_4 - Alkyl$,

Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alk-20

Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₄-Alkyl, R3

und R⁵ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes sind,

_R6 einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-,

Aryl-, Arylalkyl-, Heteroaryl- oder Heteroarylalkylrest mit Ausnahme des Chlormethylrestes und

Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe bedeutet.

35

30

Verfahren zur Herstellung eines Fungizids, dadurch gekennzeichnet, daß man einen festen oder flüssigen Trägerstoff vermischt mit einem 2-(N-Aryl-, N-acyl)--aminopropanalacetal der Formel

5

$$\begin{array}{c|cccc}
R^{4} & R^{5} \\
\downarrow^{2} & \downarrow^{3} \\
CH & CH \\
CH & CH_{3} \\
R^{2} & C & Y & R^{6}
\end{array}$$

15

10

X¹, X² und X³ unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel.

0 oder 1,

 $C_1-C_4-Alkyl$, Wasserstoff, Halogen, $C_1-C_4-Alkyl$ oder $C_1-C_4-Alk-Alkyl$ 20

Wasserstoff, Halogen oder $C_1 - C_{\mu}$ -Alkyl,

und R⁵ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes

einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-, Aryl-, Arylalkyl-, Heteroaryl- oder Heteroarylalkylrest mit Ausnahme des Chlormethylrestes und

Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe bedeutet.

35

30

5. Verfahren zur Bekämpfung von Pilzen, <u>dadurch gekenn-zeichnet</u>, daß man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Gegenstände behandelt mit einem 2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetal der Formel

5

15

20

25

10

worin

 x^{1} , x^{2} und x^{3} unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel,

n O oder 1,

 R_{1}^{\perp} C_{1} - C_{4} -Alkyl,

R² Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alk-oxy,

R³ Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₄-Alkyl,

und R⁵ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes sind,

einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-,
Aryl-, Arylalkyl-, Heteroaryl- oder Heteroarylalkylrest mit Ausnahme des Chlormethylrestes und

R⁷ Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe be-

BNSDOCID: <EP__0019745A1_I_>

6. Verfahren zur Herstellung eines 2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetal der Formel

5
$$x^{2}$$
 x^{3} x^{2} x^{3} x^{3} x^{2} x^{3} x^{3} x^{2} x^{3} x^{3} x^{2} x^{3} $x^$

worin

 x^{1} , x^{2} und x^{3} unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel,

n 0 oder 1,

 $R^{1} = C_{1} - C_{4} - Alkyl,$

R² Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alk-oxy,

 R_{\perp}^{3} Wasserstoff, Halogen oder $C_{1}-C_{4}-Alkyl$,

R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes sind,

R⁶ einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-, Aryl-, Arylalkyl-, Heteroaryl- oder Heteroaryl-alkylrest mit Ausnahme des Chlormethylrestes und

R⁷ Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe bedeutet, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß man ein Anilin der Formel

35

30

15

20

worin R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , X^2 und X^3 die oben angegebenen Bedeutungen haben,

a) mit einem Säurehalogenid der Formel

$$R^{6} \underbrace{Y}_{n} \overset{X^{1}}{C}$$
 Hal

oder

20 b) mit einem Säureanhydrid der Formel

25 oder

c) mit einem Isocyanat der Formel

$$R^6 - N = C = X^1$$

worin X¹, Y, n und R⁶ die oben angegebenen Bedeutungen haben, gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungsoder Verdünnungsmittels, gegebenenfalls unter Zusatz einer anorganischen oder organischen Base und gegebenenfalls unter Zusatz eines Reaktionsbeschleunigers bei Temperaturen zwischen O und 120°C umsetzt.

7. Verfahren zur Herstellung eines 2-(N-Aryl-, N-acyl)--aminopropanalacetal der Formel

5 10

> x^{1} , x^{2} und x^{3} unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel,

0 oder 1.

 c_1-c_4 -Alkyl, Wasserstoff, Halogen, c_1-c_4 -Alkyl oder c_1-c_4 -Alk-

 $\rm R^3$ Wasserstoff, Halogen oder $\rm C_1-C_4-Alkyl$, $\rm R^4$ und $\rm R^5$ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes sind,

einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-, R⁷ Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe bedeutet,

dadurch gekennzeichnet, daß man ein Anilin der Formel

35

30

15

20

worin R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , X^2 und X^3 die oben angegebenen Bedeutungen haben, zunächst

a) mit einem Phosgen der Formel

$$x^1 = ccl_2$$

15

5

worin \mathbf{X}^1 die oben angegebene Bedeutung hat, zu einer Verbindung der Formel

20

25

umsetzt

30

35

BNSDOCID: «EP___0019745A1_1_>

b) mit einer Verbindung der Formel

worin R^8 für Wasserstoff steht oder die für R^6 angegebenen Bedeutungen hat und Hal ein Halogenatom bedeutet, zu einer Verbindung der Formel umsetzt

und dann die oben genannten Verbindungen der Fermeln mit nucleophilen Verbindungen der Formel

25

5

10

15

20

worin Y und R⁶ die oben angegebenen Bedeutungen haben, gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungs- oder Verdünnungsmittels, gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder organischen Base, gegebenenfalls unter Zusatz eines Reaktionsbeschleunigers bei Temperaturen zwischen -20 und +100°C umsetzt.

35

Verfahren zur Herstellung eines 2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetal der Formel

5 $\begin{array}{c} R^{4} & R^{5} \\ 12 & 13 \\ 2 & X^{3} \end{array}$ $\begin{array}{c} CH \\ CH \\ CH \\ CH \\ CH_{3} \\ CH_{4} \\ CH_{5} \\ CH_{5}$

worin.

 x^{1} , x^{2} und x^{3} unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel,

n 0 oder 1,

 $R_1^1 \quad C_1 - C_4 - Alkyl,$

 R^2 Wasserstoff, Halogen, C_1-C_4 -Alkyl oder C_1-C_4 -Alk-oxy,

 R_n^3 Wasserstoff, Halogen oder C_1-C_4 -Alkyl,

und R⁵ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes sind,

einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-, Aryl-, Arylalkyl-, Heteroaryl- oder Heteroaryl- alkylrest mit Ausnahme des Chlormethylrestes und

R⁷ Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe bedeutet,

dadurch gekennzeichnet, daß man ein Anilin der Formel II

35

15

20

25

worin R¹, R², R³, R⁴, R⁵, X² und X³ die im Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, zunächst

a) mit einem Phosgen der Formel VI

 $x^1 = CCl_2$ VI

worin X¹ die im Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat, zu einer Verbindung der Formel VII umsetzt

oder

10

15

20

25

mit einer Verbindung der Formel VIII

angegebenen Bedeutungen hat und Hal ein Halogenatom bedeutet, zu einer Verbindung der Formel IX umsetzt

IX

und dann die Verbindungen der Formeln VII bzw. IX mit nucleophilen Verbindungen der Formel X

в6 − Ун X

> worin Y und R⁶ die im Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungs- oder Verdünnungsmittels, gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder organischen Base, gegebenenfalls unter Zusatz eines Reaktionsbeschleunigers bei Temperaturen zwischen -20 und +100°C umsetzt.

30

35

BNSDOCID: <EP___0019745A1_I_>

- 79. 2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetal ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus 2-(N-2',6'-Dimethylphenyl-, N-methoxyacetyl)-aminopropanaldimethylacetal, 2-(N-2',6'-Dimethylphenyl-, N-furan-2"-carbonyl)-aminopropanaldimethylacetal, 2-Methoxyessigsäure-N-(1-(1,3-dioxolan-2-yl)-ethyl)-2',6'-dimethylanilid, Furan-2-carbonsäure-N-(1-(1,3-dioxolan-2-yl)-ethyl)-2',6'-dimethylanilid und 2-Methoxyessigsäure-N-(1-(5-methyl-5--phenyl-1,3-dioxan-2-yl)-ethyl)-2',6'-dimethylanilid.
- 10. Fungizid, enthaltend ein 2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetal ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus 2-(N-2',6'-Dimethylphenyl-, N-methoxyacetyl)-aminopropanaldimethylacetal, 2-(N-2',6'-Dimethylphenyl-, N-furan-2"-carbonyl)-aminopropanaldimethylacetal, 2-Methoxyessigsäure-N-(1-(1,3-dioxolan-2-yl)-ethyl)-2',6'-dimethylanilid, Furan-2-carbonsäure-N-(1-(1,3-dioxolan-2-yl)--ethyl)-2',6'-dimethylanilid und 2-Methoxyessigsäure-N-(1-(5-methyl-5-phenyl-1,3-dioxan-2-yl)-ethyl)-2',6'-dimethylanilid.

Patentansprüche (fassung Österreich)

 Fungizid, enthaltend ein 2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetal der Formel

R⁴ R⁵
| 2 | 13
| CH | CH | CH | R⁶
| CH | CH | R⁶

worin

5

10

15

 \mathbf{X}^1 , \mathbf{X}^2 und \mathbf{X}^3 unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel,

20 n O oder 1,

 R_2^1 C_1-C_4 -Alkyl,

 R^2 Wasserstoff, Halogen, C_1-C_4 -Alkyl oder C_1-C_4 -Alk-oxy,

 R_{μ}^{3} Wasserstoff, Halogen oder $C_{1}-C_{4}$ -Alkyl,

25

R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes sind,

R⁶ einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-, Aryl-, Arylalkyl-, Heteroaryl- oder Heteroaryl-alkylrest mit Ausnahme des Chlormethylrestes und

R⁷ Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe bedeutet.

2. Fungizid, enthaltend einen festen oder flüssigen Trägerstoff und ein 2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetal der Formel

15

10

5

worin

 x^1 , x^2 und x^3 unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel,

n O oder 1,

 R^1 $C_1 - C_4 - Alkyl,$

 R^2 Wasserstoff, Halogen, C_1-C_4 -Alkyl oder C_1-C_4 -Alk-oxy,

 R^3 Wasserstoff, Halogen oder C_1 - C_4 -Alkyl,

R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes sind,

R⁶ einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-, Aryl-, Arylalkyl-, Heteroaryl- oder Heteroaryl- alkylrest mit Ausnahme des Chlormethylrestes und

Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe bedeutet.

30

25

35

BNSDOCID: <EP___0019745A1_I_>

3. Verfahren zur Herstellung eines Fungizids, <u>dadurch</u> <u>gekennzeichnet</u>, daß man einen festen oder flüssigen Trägerstoff vermischt mit einem 2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetal der Formel

10

5

15

20

25

30

worin x^1 , x^2 und x^3 unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel,

n 0 oder 1,

 R_{1}^{\perp} C_{1} - C_{4} -Alkyl,

R² Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alk-oxy,

R³ Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₄-Alkyl,

und R⁵ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes sind,

einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-, Aryl-, Arylalkyl-, Heteroaryl- oder Heteroaryl- alkylrest mit Ausnahme des Chlormethylrestes und Wasserstoff, eine Alkyl- adam til

R⁷ Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe be-

O.Z. 0050/033867

Verfahren zur Bekämpfung von Pilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pilze oder die vor Pilzbefall
zu schützenden Gegenstände behandelt mit einem 2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetal der Formel

15

5

10

worin x^1 , x^2 und x^3 unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel,

n O oder 1,

 R^1 $C_1 - C_{II} - Alkyl,$

 R^2 Wasserstoff, Halogen, C_1-C_4 -Alkyl oder C_1-C_4 -Alk-oxy,

R³ Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₄-Alkyl,

R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes sind,

einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-, Aryl-, Arylalkyl-, Heteroaryl- oder Heteroaryl-alkylrest mit Ausnahme des Chlormethylrestes und

R⁷ Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe bedeutet.

35

25

5. Verfahren zur Herstellung eines 2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetal der Formel

worin x^1 , x^2 und x^3 unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel.

n 0 oder 1,

 R_1^1 $C_1-C_4-Alkyl,$

 R^2 Wasserstoff, Halogen, C_1-C_4 -Alkyl oder C_1-C_4 -Alk-oxy,

 R_{μ}^{3} Wasserstoff, Halogen oder C_{1} - C_{4} -Alkyl,

und R⁵ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes sind,

einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-, Aryl-, Arylalkyl-, Heteroaryl- oder Heteroaryl-

alkylrest mit Ausnahme des Chlormethylrestes und R⁷ Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Anilin der Formel

35

15

20

25

O. Z. 0050/033867

worin R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , X^2 und X^3 die oben angegebenen Bedeutungen haben,

a) mit einem Säurehalogenid der Formel

15
$$R^{6} - Y = C \quad \text{Hal}$$

oder

20 b) mit einem Säureanhydrid der Formel

25 oder

c) mit einem Isocyanat der Formel

$$R^6 - N = C = X^1$$

worin X¹, Y, n und R⁶ die oben angegebenen Bedeutungen haben, gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungsoder Verdünnungsmittels, gegebenenfalls unter Zusatz einer anorganischen oder organischen Base und gegebenenfalls unter Zusatz eines Reaktionsbeschleunigers bei Temperaturen zwischen O und 120°C umsetzt.

Verfahren zur Herstellung eines 2-(N-Aryl-, N-acyl)--aminopropanalacetal der Formel

5

$$\begin{array}{c|cccc}
R^4 & R^5 \\
\downarrow^2 & \downarrow^3 \\
CH & CH \\
CH & CH \\
CH & CH \\
R^2 & C & \boxed{Y} & R^6
\end{array}$$

10

 x^{1} , x^{2} und x^{3} unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel,

0 oder 1.

R¹ C₁-C₄-Alkyl, R² Wasserstoff, Halogen, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alk-

20

25

15

R³ Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₄-Alkyl,

und R⁵ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes sind,

einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-, R⁷ Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe be-

deutet.

dadurch gekennzeichnet, daß man ein Anilin der For-

35

- 72 -

O.Z. 0050/033867

worin R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , X^2 und X^3 die oben angegebenen Bedeutungen haben, zunächst

a) mit einem Phosgen der Formel VI

$$X^1 = CC1_2$$

15

5

worin X^{1} die oben angegebene Bedeutung hat, zu einer Verbindung der Formel

20

25

umsetzt

30

b) mit einer Verbindung der Formel

worin R⁸ für Wasserstoff steht oder die für R⁶ angegebenen Bedeutungen hat und Hal ein Halogenatom bedeutet, zu einer Verbindung der Formel umsetzt

und dann die oben genannten Verbindungen der Formeln mit nucleophilen Verbindungen der Formel

$$R^6 - YH$$

!5

30

5

)

5

:0

worin Y und R⁶ die oben angegebenen Bedeutungen haben, gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungs- oder Verdünnungsmittels, gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder organischen Base, gegebenenfalls unter Zusatz eines Reaktionsbeschleunigers bei Temperaturen zwischen -20 und +100°C umsetzt.

Verfahren zur Herstellung eines 2-(N-Aryl-, N-acyl)--aminopropanalacetal der Formel

5 10

> x^{1} , x^{2} und x^{3} unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel,

0 oder 1,

 R^{1} $C_{1}-C_{4}-Alkyl$, R^{2} Wasserstoff, Halogen, $C_{1}-C_{4}-Alkyl$ oder $C_{1}-C_{4}-Alk-Alkyl$

R3 Wasserstoff, Halogen oder $C_1 - C_h - Alkyl$,

und R⁵ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten oder zusammen als Alkylengruppe Teil eines gegebenenfalls durch Alkyl oder Aryl substituierten 5- oder 6-gliedrigen heterocyclischen Ringes sind,

R⁶ einen gegebenenfalls substituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Cycloalkyl-, Cycloalkenyl-, Aryl-, Arylalkyl-, Heteroaryl- oder Heteroarylalkylrest mit Ausnahme des Chlormethylrestes und

R⁷ Wasserstoff, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe bedeutet.

dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel

35

30

15

20

$$\begin{array}{c|cccc}
R^9 & R^{10} \\
\downarrow^2 & \downarrow^3 \\
CH & CH \\
CH & CH \\
R^1 & CH \\
R^2 & C & \boxed{y} & n & R^6
\end{array}$$

worin R¹, R², R³, R⁶, X¹, X², X³, Y und n die oben genannten Bedeutungen haben und R⁹ und R¹⁰ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituierte Alkyl- oder Arylalkylreste bedeuten, mit geeigneten 1,2- oder 1,3-Diolen, -Dithiolen oder -Mercaptoalkoholen bei Temperaturen zwischen 0 und 120°C zu cyclischen Acetalen gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungs- oder Verdünnungsmittels und gegebenenfalls unter Zusatz eines Reaktionsbeschleunigers bei Temperaturen zwischen 0 und 120°C umacetalisiert.

20

5

Fungizid, enthaltend ein 2-(N-Aryl-, N-acyl)-aminopropanalacetal ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus 2-(N-2',6'-Dimethylphenyl-, N-methoxyacetyl)-aminopropanaldimethylacetal, 2-(N-2',6'-Dimethylphenyl-, N-furan-2"-carbonyl)-aminopropanaldimethylacetal, 2-Methoxyessigsäure-N-(1-(1,3-dioxolan-2-yl)-ethyl)-2',6'-dimethylanilid, Furan-2-carbonsäure-N-(1-(1,3-dioxolan-2-yl)- -ethyl)-2',6'-dimethylanilid und 2-Methoxyessigsäure-N-(1-(5-methyl-5-phenyl-1,3-dioxan-2-yl)-ethyl)-2',6'-dimethylanilid.

BASF Aktiengesellschaft

BASF 0019745

-1-

BASF Aktiengesellschaft · D-6700 Ludwigshafen

Europäisches Patentamt P.B. 5818

2280 HV Rijswijk (ZH)

Niederlande

5. 8. 1980

PAT-LIZ WNP/PP Dr. Schweiß/ro Tel. (0621)607210 Telex 4 64 762

0.Z. 33 867 - Anmelde-Nr. 80102417.5 Antrag gemäß Regel 88 auf Berichtigung von offensichtlichen Schreibfehlern

Wir beantragen hiermit auf der Seite 51 in Zeile 8 nach "Schwefel," einzusetzen "Y Sauerstoff, Schwefel oder NR⁷,",

auf Seite 52 in Zeile 8 nach "Schwefel, einzusetzen "Y Sauerstoff, Schwefel oder NR⁷,",

Seite 53 in Zeile 8 nach "Schwefel," einzusetzen "Y Sauerstoff, Schwefel oder NR⁷,",

Seite 54 in Zeile 8 nach "Schwefel," einzusetzen "Y Sauerstoff, Schwefel oder NR7,".

Seite 55 in Zeile 8 nach "Schwefel," einzusetzen "Y Sauerstoff, Schwefel oder NR⁷,",

Seite 56 in Zeile 3 nach "Schwefel," einzusetzen "Y Sauerstoff, Schwefel oder NR⁷,",

Seite 58 in Zeile 8 nach "Schwefel," einzusetzen "Y Sauerstoff, Schwefel oder NR⁷,",

Seite 61 in Zeile 8 nach "Schwefel," einzusetzen "Y Sauerstoff, Schwefel oder NR⁷,",

Seite 65 in Zeile 8 nach "Schwefel," einzusetzen "Y Sauerstoff,

Schwefel oder NR7,",

Seite 66 in Zeile 9 nach "Schwefel," einzusetzen "Y Sauerstoff,

Schwefel oder NR',",

die Berichtigung wird stattgegeben,

naag, den 5 September 1980

Fingangestelle

Telefon (06.21) 60-1 (Vermittlung)
Telex 4.64.811 basf d (Zentrale)
Telegramme: BASF Ludwigshafenrhein

Bankverbindung: Landeszentralbank 6700 Ludwigshafen, Girokonto 545 07300 (BLZ 545 000 00) Sitz der Gesellschaft: D-6700 Ludwigshafen Aufsichtsratsvorsitzender Bernhard Timm Vorstand: Matthias Seefelder, Vorsitzender, Hans Moell, stellv Vorsitzender; Hans Albers; Ernst Denzell: Erich Henkel, Wolfgang Jentzsch, Horst Pommer, Karl August Weljen, Herbert Willersinn; Hans Joachim Wilt Registergericht: Amtsgericht Ludwigshafen,

4779 Lg ·Nr 9030500 S

BASF Aktiengesellschaft

-2-



BASF Akti ngesellschaft · D-6700 Ludwigshafen

Europäisches Patentamt

Seite 2

O.Z. 33 867

Seite 67 in Zeile 8 nach "Schwefel," einzusetzen "Y Sauerstoff, Schwefel oder NR^7 ,",

Seite 68 in Zeile 8 nach "Schwefel," einzusetzen "Y Sauerstoff, Schwefel oder NR^7 ,",

Seite 69 in Zeile 8 nach "Schwefel," einzusetzen "Y Sauerstoff, Schwefel oder NR^7 ,",

Seite 72 in Zeile 8 nach "Schwefel," einzusetzen "Y Sauerstoff, Schwefel oder NR⁷,",

Seite 74 in Zeile 8 nach "Schwefel," einzusetzen "Y Sauerstoff, Schwefel oder NR^7 ,",

Seite 76 in Zeile 12 nach "Schwefel," einzusetzen "Y Sauerstoff, Schwefel oder NR^7 ,".

BASF Aktiengesellschaft

ppa. Bokelmann

i. V. Schweiß



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 80102417.5

	EINSCHLÄ	GIGE DOKUMENTE		KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl. 3)
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments maßgeblichen Teile	mit Angabe, soweit erforderlich, der	betrifft Anspruch	A 01 N 37/22
		CIBA-GEIGY AG) 6,6; Beispiele 1-3 +	1-5,6a	A O1 N 43/00 A O1 N 47/20 A O1 N 47/30 A O1 N 53/00 C O7 C 103/38
A	AT - B - 325 889	(NEHEZVEGYIPARI KUTATO INTEZET)		C 07 C 103/50 C 07 C 103/60 C 07 C 103/737 C 07 C 125/065
	<u>CH - A - 597 757</u> + Spalten 1,3	(CIBA-GEIGY AG)	1-5,6a, 7b,8b	C 07 C 125/067 C 07 C 127/19 C 07 C 155/02 C 07 D 521/00
	US - A - 4 147 7	(WALTER KUNZ et al.)	1-5,6a, 7b,8b	RECHERCHISATE SACHGEBIETE (Int. Ci. ³)
	+ Spalten 1-4	(03-04-1979) 4,13-15 +		A 01 N 37/00 A 01 N 43/00 A 01 N 47/00
	AT - B - 318 295 + Seiten 1-6	GESELLSCHAFT)	1-5	A 01 N 53/00 C 07 C 103/00 C 07 C 125/00 C 07 C 127/00
	DE - A1 - 2 724 + Seiten 7-12	786 (SCHERING AG)	1-5,6a	C 07 C 155/00 C 07 D 249/00 C 07 D 261/00 C 07 D 307/00 C 07 D 333/00 C 07 D 521/00
P,X	DE - A1 - 2 903	612 (MONTEDISON) (09-08-1979)	1-5,6a	KATEGORIE DER
	Nr. 5; Seit Seite 41, E	2; Seite 15, Verb. e 29, Verb.Nr. 33; seispiel 11 +		X: von besonderer Bedeutung A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenbarung
	& EE-A - 873 90 & FR-A1-2 416 21 & GB-A -2 023 13 & LU-A - 80 85	(28-12-1979)		P: Zwischenliteratur T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze
				E: kollidierende Anmeldung D: In der Anmeldung angeführte Dokument L: aus andern Gründen engeführtes Dokument Mikeling der gleichen Palente
x	Der vorliegende Recherchenb	ericht wurde für alle Petentansprüche erst	elit.	Mitglied der gleichen Patent- tamilie, übereinstimmende Dokument
Resperch	enort	Abschlußdatum der Recherche	Prufer	L
500.6	WIEN 1503.1 06.78	17-07-1980	н	LAVA

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

0 0m1.9er7.m4.5

EP 80102417.5

	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE		KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CK)
eirogets	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	betrifft Anspruch	
	<u>CH - A - 606 028</u> (CIBA-GEIGY AG) + Gesamt +	1-5,6a	
	<u>CH - A - 606 029</u> (CIBA-GEIGY AG) + Gesamt +	1-5,6a	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Gh.2)
			•
	3.2 06.78		